

23.07.03

REG'D 12 SEP 2003

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年 7月24日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-215169

[ST. 10/C]:

[JP2002-215169]

出 願 人 Applicant(s):

大日本印刷株式会社

大日本インキ化学工業株式会社

PRIORITY
DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 8月28日





【書類名】

特許願

【整理番号】

020026

【提出日】

平成14年 7月24日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

G02B 5/20

【発明者】

【住所又は居所】

東京都新宿区市谷加賀町一丁目1番1号 大日本印刷株

式会社内

【氏名】

西尾 曉隆

【発明者】

【住所又は居所】 東京都新宿区市谷加賀町一丁目1番1号 大日本印刷株

式会社内

【氏名】

立沢 雅博

【発明者】

【住所又は居所】

東京都新宿区市谷加賀町一丁目1番1号 大日本印刷株

式会社内

【氏名】

瀬賀 俊介

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県鹿島郡神栖町知手3428‐1 NKK条鋼 K

- 3 0 9

【氏名】

工藤 新

【発明者】

【住所又は居所】 千葉県佐原市堀之内1954

【氏名】

木内 栄一

【発明者】

【住所又は居所】

東京都北区中里3-14-17

【氏名】

勝部 浩史



【特許出願人】

【識別番号】

000002897

【氏名又は名称】 大日本印刷株式会社

【特許出願人】

【識別番号】

000002886

【氏名又は名称】

大日本インキ化学工業株式会社

【代理人】

【識別番号】

100104499

【弁理士】

【氏名又は名称】 岸本 達人

【電話番号】

03-5524-2323

【選任した代理人】

【識別番号】

100101203

【弁理士】

【氏名又は名称】 山下 昭彦

【電話番号】

03-5524-2323

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 131935

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 0105701

【プルーフの要否】

要



【書類名】 明細書

【発明の名称】 カラーフィルター用緑色顔料、緑色顔料分散体、感光性着色組成物、カラーフィルター、及び、液晶パネル

【特許請求の範囲】

【請求項1】 フタロシアニングリーン顔料からなり、単体で測色した時の CIEのXYZ表色系において下記方程式1、2及び3で囲まれるxy色度座標 領域を表示できることを特徴とする、カラーフィルター用緑色顔料。

(方程式1)

y=- (45557676.1 \times x 6) + (61299532.2 \times x 5) - (34303162.5 \times x 4) + (10218572.6 \times x 3) - (1709019.6 \times x 2) + (152158.3 \times x) -5634.0 但し方程式 1 において、0.205< x < 0.255

(方程式2)

 $y = (1319274.993 \times x^6) - (2477015.133 \times x^5) + (1936820.471 \times x^4) - (807423.961 \times x^3) + (189319.691 \times x^2) - (23681.922 \times x) + 1235.826$ 但し方程式 2 において、0.247 < x < 0.36

(方程式3)

 $y = (737462.022 \times x^6) - (1267177.816 \times x^5) + (904622.642 \times x^4) - (343495.090 \times x^3) + (73187.274 \times x^2) - (8299.969 \times x) + 392.073$ 但し方程式 3 において、0.205 < x < 0.36

【請求項2】 前記フタロシアニングリーン顔料が臭素化亜鉛フタロシアニンであることを特徴とする、請求項1に記載のカラーフィルター用緑色顔料。

【請求項3】 平均一次粒子径が $0.01\sim0.1\mu$ mである前記請求項2 に記載の臭素化亜鉛フタロシアニンを含有することを特徴とする、カラーフィルター用緑色顔料分散体。

【請求項4】 硬化反応に関与する反応性成分、前記請求項1又は2に記載のカラーフィルター用緑色顔料を含む1又は2以上の着色成分、当該着色成分以外の非反応性成分を含有し、前記反応性成分(a)に対する着色成分以外の前記非反応性成分(b)の重量比(b/a)が0.45以下であることを特徴とするカラーフィルター用感光性着色組成物。



【請求項 5 】 顔料/ビヒクル比が $0.25 \sim 1.0$ であることを特徴とする、請求項 4 に記載のカラーフィルター用感光性着色組成物。

【請求項6】 前記着色成分として、前記カラーフィルター用緑色顔料と共に少なくとも黄色顔料を含有することを特徴とする、請求項4又は5に記載のカラーフィルター用感光性着色組成物。

【請求項7】 前記カラーフィルター用緑色顔料及び黄色顔料を、前記カラーフィルター用緑色顔料に対する前記黄色顔料の重量比(黄色顔料/緑色顔料)が1.6以下となる割合で含有することを特徴とする、請求項4乃至6いずれかに記載のカラーフィルター用感光性着色組成物。

【請求項8】 前記請求項1又は2に記載のカラーフィルター用緑色顔料を含む1又は2以上の顔料を含有する緑色画素を設けたことを特徴とするカラーフィルター。

【請求項9】 前記緑色画素は、膜厚が2.2 μ m以下であり、且つ、単一画素で測色した時のCIEのXYZ表色系においてx座標が0.25 \le x \le 0.32、y座標が0.55 \le y \le 0.75及び刺激値Yが50 \le Yの範囲の色空間を表示できることを特徴とする、請求項8に記載のカラーフィルター。

【請求項10】 前記緑色画素は、前記カラーフィルター用緑色顔料と共に少なくとも黄色顔料を前記カラーフィルター用緑色顔料に対する前記黄色顔料の重量比(黄色顔料/緑色顔料)が1.6以下となる割合で含有し、単一画素で測色した時にCIEのXYZ表色系においてx座標が0.25 \le x \le 0.32、及び、y座標が0.55 \le y \le 0.75の範囲のxy色度座標領域を表示できることを特徴とする、請求項8又は9に記載のカラーフィルター。

【請求項11】 前記緑色画素の顔料/ビヒクル比が0.25~1.0であることを特徴とする、請求項8乃至10いずれかに記載のカラーフィルター。

【請求項12】 前記緑色画素の硬度が500N/mm²以上又は弾性変形率が20%以上であることを特徴とする、請求項8乃至11いずれかに記載のカラーフィルター。

【請求項13】 前記緑色画素の断面の下底の長さに対する上底の長さの比が1未満であることを特徴とする、請求項8乃至12いずれかに記載のカラーフ



ィルター。

【請求項14】 前記請求項8乃至13いずれかに記載のカラーフィルターと液晶駆動側基板とを対向させ、両者の間に液晶を封入してなる液晶パネル。

【発明の詳細な説明】

 $[0\ 0\ 0\ 1]$

【発明の属する技術分野】

本発明は、カラーフィルター用緑色顔料、当該緑色顔料を含有するカラーフィルター用の顔料分散体及び感光性樹脂組成物、及び、それらを用いたカラーフィルター及び、液晶パネルに関する。

[0002]

【従来の技術】

液晶パネルは表示側基板と液晶駆動側基板とを対向させ、両者の間に液晶化合物を封入して薄い液晶層を形成した構造をとる。このような液晶パネルを組み込んだ液晶表示装置は、液晶パネルの液晶駆動側基板により液晶層内の液晶配列を電気的に制御して表示側基板の透過光又は反射光の量を選択的に変化させることによって表示を行う。

[0003]

液晶パネルには、スタティック駆動方式、単純マトリックス方式、アクティブマトリックス方式など種々の駆動方式があるが、近年、パーソナルコンピューターや携帯情報端末などのフラットディスプレーとして、アクティブマトリックス方式又は単純マトリックス方式の液晶パネルを用いたカラー液晶表示装置が急速に普及してきている。各駆動方式には、それぞれ幾つかの駆動モードがあり、例えばアクティブマトリックス方式の場合には、TN、IPS、VA等の駆動モードが存在し、駆動モードによってカラーフィルターの層構成は変化する。

$[0\ 0\ 0\ 4]$

図1は、アクティブマトリックス方式の液晶パネルの一構成例である。液晶パネル101は、表示側基板であるカラーフィルター1と液晶駆動側基板であるTFTアレイ基板2とを対向させて $1\sim10~\mu$ m程度の間隙部3を設け、当該間隙部3内に液晶Lを充填し、その周囲をシール材4で密封した構造をとっている。



カラーフィルター1は、透明基板5上に、画素間の境界部を遮光するために所定のパターンに形成されたブラックマトリックス層6と、各画素を形成するために複数の色(通常、赤(R)、緑(G)、青(B)の3原色)を所定順序に配列した画素部7又は最近ではホログラムを利用した画素部とが、透明基板に近い側からこの順に積層された構造をとっている。TNモードでは画素部7又は保護膜8の上に透明電極膜9が設けられる。IPSモードでは画素部の上に保護膜8が設けられ、透明電極膜9は透明基板5の画素部7とは反対面に形成されることがある。また、IPSモードでは、ブラックマトリックス層は樹脂ブラックマトリックスが必須となる。VAモードでは画素部7又は保護膜8上に透明電極が形成され、この透明電極はパターン形成されている場合もある。特にMVAモードでは、プロトリュージョンと呼ばれる突起物が透明電極9上に形成される。

[0005]

一方、TFTTアレイ基板 2 は、透明基板上にTFT素子を配列し、透明電極膜を設けた構造をとっている(図示せず)。また、カラーフィルター 1 及びこれと対向するTFTTアレイ基板 2 の内面側には配向膜 1 0 が設けられる。そして、各色に着色された画素の背後にある液晶層の光透過率を制御することによってカラー画像が得られる。

[0006]

セルギャップを維持する方法としては、図1に示すように間隙部3内にスペーサーとしてガラス、アルミナ又はプラスチック等からなる一定サイズの球状又は棒状の粒子状スペーサー11を多数散在させ、カラーフィルター1とTFTアレイ基板2とを貼り合わせ、液晶を注入する方法、或いは図2に示すように、カラーフィルターの内面側であってブラックマトリックス層6が形成されている位置と重り合う領域に、セルギャップに対応する高さを有する柱状スペーサー12を形成する方法がある。

[0007]

上記構造のカラーフィルターを組み込んだ液晶表示装置においては、各色に着色され、所定のパターンに配置された画素それぞれの背後にある液晶層の光透過率を制御することによってカラー画像が得られる。



[0008]

液晶表示装置(LCD)は省エネ、省スペースと言う利点を有することから、 従来のCRTモニターに代わるディスプレーとして注目され、OA機器やパーソ ナルコンピューターのモニターとして現在、急速に普及しつつある。

[0009]

また、近年では液晶パネルの値下がりから液晶カラーテレビの普及が加速している。しかしながら現状では、CRTに匹敵する表示性能を液晶カラーテレビに持たせることは非常に困難である。

[0010]

カラーテレビでは、(1)撮像(カラーカメラ)、(2)伝送、(3)受像(受像機)のプロセスを通じて、被写体の形、動き、色相が画像画面上に再現され、色相も含めた画像信号の伝送方式が規格化されている。この方式の代表的なものにNTSC(National Television System Committee)とEBU(European B roadcasting Union)がある。NTSCは日本、アメリカ、カナダ等においてテレビ放送を行う方式、規格として採用されており、EBUはヨーロッパにおいて採用されている。

[0011]

カラーテレビの色再現域を決定するのは受像機の三原色(受像三原色)の色度であり、カラーカメラが持つべき分光特性もこれによって定まる。NTSC規格の受像三原色は、XYZ表色系における色度座標x及びyについて下記のように定められている。

[0012]

赤: x = 0. 67; y = 0. 33

緑: x = 0. 21; y = 0. 71

青:x = 0. 14;y = 0. 08

一方、EBU規格の受像三原色は、下記のように定められている。

[0013]

赤: x = 0. 64; y = 0. 33

緑: x = 0. 29; y = 0. 60



青: x = 0. 15; y = 0. 06

なお、x=X/(X+Y+Z)であり、y=Y/(X+Y+Z)であり、X, Y, ZはX Y Z 表色系における 3 刺激値である。

$[0\ 0\ 1\ 4]$

しかしながら、カラーテレビが優れた表示性能を発揮するためには色再現域が上記規格を満たしていると共に画面が明るいことも必要であり、輝度が充分に高いことが求められる。CRTの蛍光体では、色再現域を広げすぎると輝度が極端に低下する。そのため、現状のCRTカラーテレビでは、必要な輝度を確保するために色再現域を犠牲にしており、NTSC規格の表示可能空間と比較して75%程度に抑えられている。

[0015]

液晶カラーテレビにCRT並みの表示性能をもたせるためには、やはり、色再 現域がカラーテレビの表示規格を満たしていると共に、輝度も充分であることが 求められる。広い色再現域と高輝度を実現するためには、光源の分光特性及びカ ラーフィルターの色再現能力の組み合わせが重要である。

$[0\ 0\ 1\ 6]$

光源スペクトルはバックライトメーカーごとに輝線位置が異なるが、おおよそ 5 4 5 nmにピークを持っており、副輝線がその前後の波長に存在する。このため高透過カラーフィルターでは 5 4 5 nm及びその周辺の透過率が高い顔料が求められる。高色純度カラーフィルターでは主輝線のみに透過率を持っているような半値幅が狭い顔料が求められる。このため、カラーフィルターにも高輝度用、高色域用という二つの開発要素及び需要がある。

[0017]

カラーフィルターの緑色画素に関しては、広い色再現域を確保するために黄味 が強い緑を発色できることが求められる。また、充分な輝度を確保するためには 、明度の高い緑色顔料を用いて少量で充分に発色させることで、透明性の高い画 素を形成することが望まれる。

[0018]

カラーフィルターに利用されている従来の緑色顔料は単品では黄味が十分でな



いため、緑色顔料と黄色顔料を混合して緑色画素を形成することで黄味を補っている。しかしながら、この手法によると、カラーフィルター形成用の分散体や感光性着色組成物(感光性着色レジスト)中の顔料配合割合が増えるので、画素の透明度が落ち、輝度を上げにくくなる。

[0019]

また、黄色顔料の付加によってカラーフィルター形成用感光性着色組成物中の顔料配合割合が増え、さらには顔料の配合割合に伴って分散剤の配合割合も増えると、バインダーや現像成分等の製膜性に関与する成分の配合割合が相対的に少なくなる。バインダーや現像成分が少なくなると、画素の微細パターン形成能や物性に悪影響を招くという問題もある。

[0020]

例えば、画素の微細パターンをいわゆる顔料分散法で作製する場合には、微細パターン形成能に関して、残さが無いこと、異物が残らないこと、解像度が高いこと、現像後形状が正確であること、膜厚が均一であること等の性能が求められる。

[0021]

残さとは、現像後に本来残ってはならない部分に残った着色物のことであり、 顔料や分散剤が多い等の理由で現像性が悪い場合に生じやすい。異物は、感光性 着色組成物中の硬化成分が少ない場合に画素の一部が欠けたり、現像成分が少な く剥離現像で生じた着色片が付着する等の原因で生じる。解像度を向上させるた めに、液晶駆動方式の進歩からカラーフィルターにも従来のストライプパターン 等と異なり曲線部分や角が多いパターンが登場しており、このような複雑なパタ ーンであっても正確に形成する必要がある。

[0022]

現像後形状は、感光性着色組成物の感光性が悪い場合には逆台形(逆テーパー形)になるという問題がある。現像後形状が逆台形になると、現像時の水圧等で画素上部が欠けやすくなるために上記した異物の発生原因となる。さらに、逆台形の皮膜は、耐熱性が低い場合には、ヒサシ状に張り出た部分が熱で垂れ下がってポストベイク後に空孔を形成する場合がある。この空孔は、表示品質を落とす



のみならず、解像度を下げる。また、液晶パネル組みで熱がかかって破裂すると 液晶を汚染する。

[0023]

膜厚の均一性は、個々の画素レベルでは大きな問題にならない。しかし、コスト削減の目的で基板サイズは拡大の一途をたどっておりメートルクラスにも適用されるようになってきた。その場合、ガラス中央と端部で膜厚が異なると色がばらつくために不良品となる。

[0024]

また、出来あがった画素の物性に関しては、硬度、弾性、不純物の溶出性等の性能が求められる。

[0025]

高色純度液晶表示装置を形成するためには、表示品質を落とす球状スペーサーを用いずに、開口部領域に選択的に柱状スペーサーを設けることが望ましい。しかし、いくら高硬度の柱状スペーサーを形成しても画素やブラックマトリックスの硬度や弾性率が劣っていると、下地の変形によってセルギャップの均一性が損なわれてしまう。

[0026]

このため、画素といえど硬度や弾性率が高いことが求められる。しかし、感光性着色組成物中の顔料配合や分散剤の配合割合が大きくなり、それに伴ってバインダー量が少なくなると、画素に充分な硬度や弾性率を持たせることができない

[0027]

画素からの不純物溶出は、液晶汚染を招く原因となる。液晶は少量の導電性不純物が混じるだけでスイッチ機能を果たさなくなるため、カラーフィルターから導電性分子が液晶層に溶け出さないことが重要である。しかし、画素に用いる顔料や分散剤には導電性分子が不純物として含まれていることが多い。そのため膜の架橋密度を上げて緻密な網目で分子を捕獲することで不純物の溶出を抑えることが重要である。

[0028]



【発明が解決しようとする課題】

本発明は、かかる事情を考慮して成し遂げられたものであり、その第一の目的は、ピーク波長の半値幅が狭く、且つ/又は、従来の緑色顔料では表示できない 色座標を表示できるカラーフィルター用緑色顔料を提供することにある。

[0029]

また、本発明の第二の目的は、上記緑色顔料を用いて、感光性成分の配合割合が高く、且つ、比較的少量の顔料で充分な発色が得られる感光性着色組成物を提供することにある。

[0030]

また、本発明の第三の目的は、上記緑色顔料を用いて、P/V比が低いにも拘わらず充分な発色が得られる感光性着色組成物を提供することにある。

[0031]

また、本発明の第四の目的は、上記緑色顔料を用いて、黄色顔料の混合量が少なくても充分な発色性を有する緑色画素を形成できる感光性着色組成物を提供することにある。

[0032]

また、本発明の第五の目的は、上記緑色顔料を用いて、上記感光性着色組成物 を調製するのに適した顔料分散体を提供することにある。

[0033]

また、本発明の第六の目的は、上記感光性着色組成物を用いて緑色画素を形成した、色再現域が広く且つ輝度の高いカラーフィルター及び、当該カラーフィルターを用いた液晶パネルを提供することにある。

[0034]

【課題を解決するための手段】

本発明に係る緑色顔料はフタロシアニングリーン顔料からなり、単体で測色した時のCIEのXYZ表色系において下記方程式1、2及び3で囲まれるxy色度座標領域を表示できることを特徴とする。

(方程式1)

 $y = - (45557676.1 \times x^6) + (61299532.2 \times x^5) - (34303162.5 \times x^4) + (1$



0218572.6×x³) - (1709019.6×x²) + (152158.3×x) -5634.0 但し方程式1において、0.205<x<0.255

(方程式2)

 $y = (1319274.993 \times x^6) - (2477015.133 \times x^5) + (1936820.471 \times x^4) - (807423.961 \times x^3) + (189319.691 \times x^2) - (23681.922 \times x) + 1235.826$ 但し方程式 2 において、0.247 < x < 0.36

(方程式3)

 $y = (737462.022 \times x^6) - (1267177.816 \times x^5) + (904622.642 \times x^4) - (343495.090 \times x^3) + (73187.274 \times x^2) - (8299.969 \times x) + 392.073$ 但し方程式 3 において、0.205 < x < 0.36

臭素化亜鉛フタロシアニンからなる緑色顔料は、上記方程式1、2及び3で囲まれるx y色度座標領域を表示することができ、本発明の緑色顔料として好ましく用いられる。

[0035]

上記本発明に係る緑色顔料は、当該緑色顔料単独で塗膜化する時に、CIEの XYZ表色系において上記方程式1、2及び3で囲まれるxy色度座標領域を表示することができ、従来の緑色顔料と比べて黄味の強い緑色を発色し、従来の緑色顔料を用いる場合よりも色再現領域を広げることができる。また、本発明の緑色顔料は、従来の臭素化銅フタロシアニン顔料を用いる場合と比べて、少ない量で同色に調整できるため、膜厚を薄くすることができ、フォトリソグラフィーで微細形状を形成しやすくなる。また、本発明の緑色顔料を用いる場合には、塩素化銅フタロシアニン顔料を用いる場合と比べて、カラーフィルターの光の透過性が上がるため、強いバックライトが必要なくなり、液晶パネルのコストアップや消費電力の増加を抑えることができる。

[0036]

感光性着色組成物を調製する前に、上記本発明の緑色顔料を予め顔料分散体に調製し、得られた顔料分散体と感光性成分を混合してもよい。本発明の緑色顔料として、平均一次粒子径が0.01~0.1 μ mの臭素化亜鉛フタロシアニン緑色顔料を用いる場合には、着色樹脂等への分散性が特に良好である。



[0037]

本発明に係るカラーフィルター用感光性着色組成物は、硬化反応に関与する反応性成分、上記本発明の緑色顔料を含む1又は2以上の着色成分、当該着色成分以外の非反応性成分を含有し、前記反応性成分(a)に対する着色成分以外の前記非反応性成分(b)の重量比(b/a)が0.45以下であることを特徴とする。

[0038]

上記感光性着色組成物は、少ない顔料で充分な発色性が得られるので、顔料及び顔料を分散させるための分散剤の使用量を減量し、相対的に反応性成分の量を多くすることができる。そのため、光硬化性が良好となって硬度、弾性、膜厚均一性、カケ抑制、残渣減少、現像性改善、架橋密度向上、薄膜化等の諸物性に優れた緑色画素が得られる。

[0039]

上記感光性着色組成物は、顔料/ビヒクル比が0.25~1.0というような高濃度型感光性着色組成物としては非常に少ない顔料でも充分に高濃度型に対応できる発色が得られ、高濃度で且つ透明性の高い緑色画素を形成できる。

[0040]

緑色画素を形成するために、上記感光性着色組成物には緑色顔料と共に、少なくとも黄色顔料を含有させることができる。この場合、緑色顔料に対する黄色顔料の重量比(黄色顔料/緑色顔料)を1.6以下というような黄色顔料の少ない条件でも充分な発色性が得られるので、黄色顔料の使用量も減らすことができる

[0041]

本発明に係るカラーフィルターには、上記本発明の緑色顔料を含有する緑色画素が設けられる。この緑色画素は、上記本発明の感光性着色組成物を用いて作成できる。

[0042]

上記緑色画素は、膜厚が 2.2μ m以下にして単一画素で測色した時に、CI Eの XY Z表色系において x 座標が $0.25 \le x \le 0.32$ 、 y 座標が 0.55



 $\leq y \leq 0$. 75及び刺激値Yが50 \leq Yの範囲の色空間を表示できる。従って、他の色の画素と組み合わせることによって広い色再現領域を確保できると共に、 膜厚が薄くても明度が非常に大きい。

[0043]

また、上記緑色画素は、少量の黄色顔料を混合するだけで黄味を強くすることができ、画素中の前記緑色顔料に対する前記黄色顔料の重量比(黄色顔料/緑色顔料)が1.6以下の場合でも、単一画素で測色した時にCIEのXYZ表色系においてx座標が0.25 \le x \le 0.32、及び、y座標が0.55 \le y \le 0.75の範囲のxy色度座標領域を表示することができる。

[0044]

また、上記緑色画素は、架橋密度が高いので、硬度が500N/mm²以上又は弾性変形率が20%以上に達し、変形し難い。

[0045]

また、上記緑色画素は、現像する時に逆テーパー状にはならず、画素断面の下底の長さに対する上底の長さの比(上底/下底)が1未満のテーパー状に形成され、パターンの形状が良好である。

[0046]

本発明に係る液晶パネルは、上記本発明のカラーフィルターと液晶駆動側基板とを対向させ、両者の間に液晶を封入してなるものである。本発明のカラーフィルター及び液晶パネルを用いて、NTSC或いはEBUといったカラーテレビの表示規格を満足し得る液晶表示装置を製造することが可能となる。

[0047]

【発明の実施の形態】

以下において本発明を詳しく説明する。なお、本発明において(メタ)アクリルとはアクリル基又はメタクリル基のいずれかであることを意味し、(メタ)アクリロイルとはアクリロイル基又はメタクリロイル基のいずれかであることを意味する。

[0048]

本発明により提供されるカラーフィルター用緑色顔料は、フタロシアニングリ



ーン顔料からなり、単体で測色した時のCIEOXYZ表色系において下記方程式1、2及び3で囲まれるx y色度座標領域を表示できることを特徴とする。なお、方程式1、2及び3で囲まれるx y色度座標領域を図3に示す。

(方程式1)

 $y = -(45557676.1 \times x^6) + (61299532.2 \times x^5) - (34303162.5 \times x^4) + (10218572.6 \times x^3) - (1709019.6 \times x^2) + (152158.3 \times x) - 5634.0$ 但し方程式 1 において、0.205 < x < 0.255

(方程式2)

 $y = (1319274.993 \times x^6) - (2477015.133 \times x^5) + (1936820.471 \times x^4) - (807423.961 \times x^3) + (189319.691 \times x^2) - (23681.922 \times x) + 1235.826$ 但し方程式 2 において、0.247 < x < 0.36

(方程式3)

 $y = (737462.022 \times x^6) - (1267177.816 \times x^5) + (904622.642 \times x^4) - (343495.090 \times x^3) + (73187.274 \times x^2) - (8299.969 \times x) + 392.073$ 但し方程式 3 において、0.205 < x < 0.36

臭素化亜鉛フタロシアニンからなる緑色顔料は、上記方程式1、2及び3で囲まれるxy色度座標領域を表示することができ、上記本発明のカラーフィルター用緑色顔料として好ましく用いられる。

[0049]

亜鉛フタロシアニンは1分子中に16個の水素原子を有しているため、これらの水素原子を、臭素原子及び塩素原子で置換すると、臭素原子数が0~16個、塩素原子数が0~16個、水素原子数が0~16個の範囲で、理論上では合計136種類の置換体を製造できる。これらの置換体のうち、1分子中に臭素原子を10個以上有する臭素化亜鉛フタロシアニン(A)を含有する臭素化亜鉛フタロシアニン顔料は、黄味を帯びた明度の高い緑色を発色し、カラーフィルターの緑色画素を形成するのに非常に適している。

[0050]

このような臭素化亜鉛フタロシアニン顔料は、特開昭50-130816号公報等に開示されている公知の製造方法で製造できる。例えば、芳香環の水素原子



の一部または全部が臭素の他、塩素等のハロゲン原子で置換されたフタル酸やフタロジニトリルを適宜出発原料として使用して、顔料を合成する方法が挙げられる。この場合、必要に応じてモリブデン酸アンモニウム等の触媒を用いてもよい。

[0051]

他の方法としては、塩化アルミニウム、塩化ナトリウム、臭化ナトリウム等の混合物からなる110~170℃程度の溶融物中で、亜鉛フタロシアニンを臭素ガスで臭素化する方法が挙げられる。この方法においては、溶融塩中の塩化物と臭化物の比率を調節したり、塩素ガスの導入量や反応時間を変化させたりすることによって、臭素含有量の異なる種々の臭素化亜鉛フタロシアニンの比率を任意にコントロールすることができる。

[0052]

反応終了後、得られた混合物を塩酸等の酸性水溶液中に投入すると、生成した 臭素化亜鉛フタロシアニンが沈殿する。その後、濾過、洗浄、乾燥等の後処理を 行って、臭素化亜鉛フタロシアニンを得る。

[0053]

そしてこの臭素化亜鉛フタロシアニン顔料を、必要に応じてアトライター、ボールミル、振動ミル、振動ボールミル等の粉砕機内で乾式摩砕し、ついで、ソルベントソルトミリング法やソルベントボイリング法等で顔料化することによって、分散性や着色力に優れ、かつ、黄味を帯びた明度の高い緑色を発色する臭素化亜鉛フタロシアニン顔料が得られる。顔料化方法には特に制限はなく、臭素化亜鉛フタロシアニンを分散媒に分散させると同時に顔料化を行ってもよいが、多量の有機溶剤中で臭素化亜鉛フタロシアニンを加熱攪拌するソルベント処理よりも、容易に結晶成長を抑制でき、かつ比表面積の大きい顔料粒子が得られる点で、ソルベントソルトミリング処理を採用するのが好ましい。

[0054]

このソルベントソルトミリングとは、合成直後の粗顔料である臭素化亜鉛フタロシアニンと、無機塩と、有機溶剤とを混練摩砕することを意味する。具体的には、粗顔料と、無機塩と、それを溶解しない有機溶剤とを混練機に仕込み、その



中で混練摩砕を行う。この際の混練機としては、例えばニーダーやミックスマーラー等が使用できる。

[0055]

上記無機塩としては、水溶性無機塩が好適に使用でき、例えば塩化ナトリウム、塩化カリウム、硫酸ナトリウム等の無機塩を用いることが好ましい。また、平均粒子径 $0.5\sim50\mu$ mの無機塩を用いることがより好ましい。この様な無機塩は、通常の無機塩を微粉砕することにより容易に得られる。

[0056]

一次粒子の平均粒子径が $0.01\sim0.1~\mu$ mの臭素化亜鉛フタロシアニン顔料を得るに当たっては、ソルベントソルトミリングにおける粗顔料使用量に対する無機塩使用量を高くするのが好ましい。即ち当該無機塩の使用量は、粗顔料1質量部に対して $5\sim20$ 質量部とするのが好ましく、 $7\sim15$ 質量部とするのがより好ましい。なお、本発明における一次粒子の平均粒子径とは、透過型電子顕微鏡 J EM-2010(日本電子株式会社製)で視野内の粒子を撮影し、二次元画像上の、凝集体を構成する顔料一次粒子の50 個につき、その長い方の径(長径)を各々求め、それを平均した値である。この際、試料である顔料は、これを溶媒に超音波分散させてから顕微鏡で撮影する。また、透過型電子顕微鏡の代わりに走査型電子顕微鏡を使用してもよい。

[0057]

有機溶剤としては、結晶成長を抑制し得る有機溶剤を使用することが好ましく、このような有機溶媒としては水溶性有機溶剤が好適に使用でき、例えばジエチレングリコール、グリセリン、エチレングリコール、プロピレングリコール、液体ポリエチレングルコール、液体ポリプロピレングリコール、2-(メトキシメトキシ)エタノール、2-ブトキシエタノール、2-(イソペンチルオキシ)エタノール、2-(ヘキシルオキシ)エタノール、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングルコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコール、トリエチレングリコールモノメチルエーテル、1-メトキシー2-プロパノール、1-エトキシー2-プロパノール、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ジブロピレングリコール、ジブロピレングリコールモノメチルエーテル、



ジプロピレングリコールモノメチルエーテル、ジプロピレングリコール等を用いることができる。当該水溶性有機溶剤の使用量は、特に限定されるものではないが、粗顔料1質量部に対して0.01~5質量部が好ましい。

[0058]

臭素化亜鉛フタロシアニン顔料を製造する方法においては、粗顔料のみをソルベントソルトミリングしても良いが、臭素化亜鉛フタロシアニンとフタロシアニン誘導体とを併用してソルベントソルトミリングすることもできる。また、フタロシアニン誘導体は、粗顔料の合成時や顔料化の後に加えてもよいが、ソルベントソルトミリングなどの顔料化工程の前に加えることがより好ましい。フタロシアニン誘導体を加えることによってカラーフィルター用レジストインキの粘度特性の向上と分散安定性の向上が達成できる。

[0059]

このようなフタロシアニン誘導体としては、公知慣用のものがいずれも使用出来るが、下記一般式(I)または(II)のフタロシアニン顔料誘導体が好ましい。

- 一般式(I):P-(Y)_n
- 一般式 (II) : P- (A-Z) n

(式中、Pは中心金属を有さないまたは中心金属を有する無置換またはハロゲン化フタロシアニン環のn個の水素を除いた残基を表す。Yは第1~3級アミノ基、カルボン酸基、スルホン酸基またはそれと塩基或いは金属との塩を表す。Aは二価の連結基を、Zは第1~2級アミノ基の窒素原子上の水素の少なくとも1つを除いた残基、又は窒素を含む複素環の窒素原子上の水素の少なくとも1つを除いた残基を表す。そしてmは1~4、nは1~4を表す。)

前記中心金属としては、例えば銅、亜鉛、コバルト、マンガン、アルミニウム等の二~三価金属が挙げられ、前記第1~2級アミノ基としては、例えばモノメチルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基等が挙げられる。また、前記カルボン酸基やスルホン酸基と塩を形成する塩基や金属としては、例えばアンモニアや、ジメチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミンの様な有機塩基、カリウム、ナトリウム、カルシウム、ストロンチウム、アルミニウムの様な金



属が挙げられ、Aの二価の連結基としては、例えば炭素数1~3のアルキレン基 、 $-CO_2-$ 、 $-SO_2-$ 、 $-SO_2NH(CH_2)_m$ -等の二価の連結基が挙げら れる。そして、Zとしては、例えばフタルイミド基、モノアルキルアミノ基、ジ アルキルアミノ基等が挙げられる。

[0060]

加えるフタロシアニン誘導体は、通常、粗顔料1質量部当たり0.01~0. 3質量部である。フタロシアニン誘導体を用いる場合には、粗顔料とフタロシア ニン誘導体との合計量を粗顔料の使用量と見なして、無機塩の使用量等は、前記 した範囲から選択する。

[0061]

ソルベントソルトミリング時の温度は、30~150℃が好ましく、80~1 20℃がより好ましい。ソルベントソルトミリングの時間は、5時間から20時 間が好ましく、6~18時間がより好ましい。

$[0\ 0\ 6\ 2]$

このソルベントソルトミリングにより臭素化亜鉛フタロシアニン顔料、無機塩 、有機溶剤を主成分として含む混合物が得られるが、この混合物から有機溶剤と 無機塩を除去し、必要に応じて臭素化亜鉛フタロシアニン顔料を主体とする固形 物を洗浄、瀘過、乾燥、粉砕等をすることにより、臭素化亜鉛フタロシアニン顔 料の粉体を得ることが出来る。洗浄としては、水洗、湯洗のいずれも採用できる 。洗浄回数は、1~5回の範囲で繰り返すことも出来る。水溶性無機塩及び水溶 性有機溶剤を用いた前記混合物の場合は、水洗することで容易に有機溶剤と無機 塩を除去することが出来る。

[0063]

上記した瀘別、洗浄後の乾燥としては、例えば、乾燥機に設置した加熱源によ る80~120℃の加熱等により、顔料の脱水及び/又は脱溶剤をする回分式あ るいは連続式の乾燥等が挙げられ、乾燥機としては一般に箱型乾燥機、バンド乾 燥機、スプレードライアー等がある。また、乾燥後の粉砕は、比表面積を大きく したり一次粒子の平均粒子径を小さくするための操作ではなく、例えば箱型乾燥 機、バンド乾燥機を用いた乾燥の場合のように顔料がランプ状等のとなった際に



顔料を解して粉末化するために行うものであり、例えば、乳鉢、ハンマーミル、 ディスクミル、ピンミル、ジェットミル等による粉砕等が挙げられる。

[0064]

こうして、一次粒子の平均粒子径が $0.01\sim0.1\mu$ mの臭素化亜鉛フタロシアニン顔料が得られる。

[0065]

この臭素化亜鉛フタロシアニン顔料に代表される本発明の緑色顔料は公知慣用の用途にいずれも使用できるが、特に一次粒子の平均粒子径が $0.01\sim0.1$ μ mの顔料は、着色すべき合成樹脂等への分散性がより良好となる。尚、上記臭素化亜鉛フタロシアニン顔料は、従来の顔料に比べて一次粒子の凝集力が弱く、より解れやすい性質を持つ。電子顕微鏡写真により、従来の顔料では観察できない、凝集体を構成する個々の顔料一次粒子を観察することができる。

[0066]

また、カラーフィルターに使用する場合においては、特に一次粒子の平均粒子径が $0.01\sim0.1\mu$ mの範囲であると、顔料凝集も比較的弱く、カラーフィルター用レジストインキへの顔料分散が容易であり、鮮明度と明度とのいずれもが高いカラーフィルターがより簡便に得られ、また、カラーフィルター用レジストインキを硬化する際に多用される365nmにおける遮光性は低下し、レジストの光硬化感度の低下がなく、現像時の膜へりやパターン流れも起こり難くなるので好ましい。

[0067]

本発明の緑色顔料は、一次粒子の縦横アスペクト比が1~3であると、各用途分野において粘度特性が向上し、流動性がより高くなる。アスペクト比を求めるには、まず、一次粒子の平均粒子径を求める場合と同様に、透過型電子顕微鏡または走査型電子顕微鏡で視野内の顔料粒子を撮影する。そして、二次元画像上の、凝集体を構成する顔料一次粒子の50個につき長い方の径(長径)と、短い方の径(短径)の平均値を求め、これらの値を用いて算出する。

[0068]

本発明に係る緑色顔料は、他の顔料と混合せずに当該緑色顔料単独で塗膜化す



る時に、CIEのXYZ表色系において上記方程式1、2及び3で囲まれるxy色度座標領域を表示することができ、従来の緑色顔料(例えば塩素化銅フタロシアニン)と比べて黄味の強い緑色を発色し、従来の緑色顔料を用いる場合よりも色再現領域を広げることができる。また、本発明の緑色顔料は、従来の臭素化銅フタロシアニン顔料を用いる場合と比べて、少ない量で同色に調整できるため、膜厚を薄くすることができ、フォトリソグラフィーで微細形状を形成しやすくなる。また、本発明の緑色顔料を用いる場合には、塩素化銅フタロシアニン顔料を用いて比較的厚い膜を形成する場合と比べて、カラーフィルターの光の透過性が上がるため、強いバックライトが必要なくなり、液晶パネルのコストアップや消費電力の増加を抑えることができる。

[0069]

本発明に係る緑色顔料を単独で塗膜化して測色するためには、当該緑色顔料に適当な分散剤、バインダー成分及び溶剤を配合して塗工液を調製し、透明基板上に塗工して乾燥し、必要に応じて硬化させればよい。バインダー成分としては、測色を行い得る透明な塗膜を形成できる限り、非硬化性の熱可塑性樹脂組成物を用いても良いし、光硬化性(感光性)又は熱硬化性の樹脂組成物を用いても良い。また、後述する本発明の感光性着色樹脂組成物から他の顔料を除いた組成物を用いることで、顔料としては本発明に係る緑色顔料のみ含有する塗膜を形成し、測色を行うこともできる。

[0070]

本発明の緑色顔料を用い公知の方法によりカラーフィルターの緑色画素を形成することができる。緑色画素の製造方法としては、例えば、本発明に係る緑色顔料を光重合性化合物や光重合開始剤等の感光性成分と混合して感光性着色組成物を調製し、これを透明基材の上に塗布し、所定のパターンに露光して現像することによって緑色画素を形成できる。その他、電着法、転写法、ミセル電解法、PVED (Photovoltaic Electrodeposition) 法の方法で緑色パターンを形成して、カラーフィルターを製造してもよい。なお、赤色パターンおよび青色パターンも公知の顔料を使用して、同様の方法で形成できる。

[0071]



感光性着色組成物を調製する前に、緑色顔料を予め顔料分散体に調製し、得られた顔料分散体と感光性成分を混合してもよい。この場合には、顔料分散性の良好な感光性着色組成物が得られる。また、本発明の緑色顔料は、顔料分散体又は感光性着色組成物を調製する段階で黄色顔料等の他の顔料と組み合わせて調色される。

[0072]

本発明の緑色顔料に黄色顔料を組み合わせることによって、波長 $380 \sim 470$ 0 n mにおける分光透過スペクトルの透過率を低下させることが可能である。黄色顔料としては、例えば C. I. ピグメントイエロー(PY) 83、C. I. PY 138、C. I. PY 139、C. I. PY 150、C. I. PY 185 159 150

[0073]

本発明の緑色顔料は黄味が強いことから黄色顔料の使用量を少なくできる。緑色顔料と黄色顔料を混合して顔料分散体又は感光性着色組成物を調製する場合には、本発明の緑色顔料に対する黄色顔料の配合比を重量比(黄色顔料/緑色顔料)で好ましくは1.6以下とする場合でも、波長380~470nmにおける分光透過スペクトルの透過率を充分に低下させることができる。

[0074]

本発明に係る緑色顔料は明度が高いことから、それ自体が少量でも充分な発色が得られ、さらに上述したように組み合わされる黄色顔料の使用量も少なくすることができるので、顔料全体の使用量が減り、透明性の高い、色純度に優れた緑色画素を形成できる。また、黄色顔料は耐熱性や耐光性に劣るものが多いため、黄色顔料の使用量が少なくなることによって、緑色画素の耐性も向上する。

[0075]

色再現域の大きい画像表示装置を得るために特に高濃度型(高色濃度型)のカラーフィルターが求められる場合には、顔料割合が非常に大きい感光性着色組成物(高濃度型感光性着色組成物)を用いることが多い。しかしながら、高濃度型感光性着色組成物は顔料の配合割合が大きいことから、画素を形成した時に色濃度以外の透明性等の光学性能、微細パターン形成能、皮膜物性等への影響が特に



重大となる。これに対して本発明の緑色顔料を用いる場合には、高濃度型感光性着色組成物としては非常に少ない顔料でも充分に高濃度型に対応できる発色が得られる。例えば、顔料 (P) / ビヒクル (V) 比 (重量比)が0.25~1.0、好ましくは0.25~0.8の範囲でも、高濃度で且つ透明性の高い緑色画素を形成できる。なお、本発明においてP / V 比の顔料 (P) とは、感光性着色組成物に含有される顔料の総量であって、緑色顔料に混合される黄色顔料等の他の顔料を含んでおり、また、ビヒクルとは、感光性着色組成物中の顔料を除く不揮発成分を意味し、液状のモノマー成分もビヒクルに含まれる。

[0076]

また、顔料の使用量が少なくなることに伴い、顔料を分散させる分散剤の使用量を減らすこともできるので、顔料や分散剤等の硬化反応に関与しない成分(非反応性成分)と、光硬化性樹脂や開始剤や熱硬化性樹脂等の硬化反応に関与する成分(反応性成分)からなる感光性着色組成物を用いて画素を形成する場合には、非反応性成分の配合割合が減り、反応性成分の配合割合が増える。具体的には、本発明に係る感光性着色組成物は、前記反応性成分(a)に対する着色成分以外の前記非反応性成分(b)の重量比(b/a)を0.45以下にすることが可能となり、充分な反応性が得られる。ここで、着色成分以外の非反応性成分は分散剤を主体として構成される。従って、充分な顔料分散性が得られるのであれば、上記重量比(b/a)が小さいほど分散剤の使用量が少なくなり、感光性着色組成物中の反応性成分の割合が増え、その結果、光硬化性が良好となって硬度、弾性、膜厚均一性、カケ抑制、残渣減少、現像性改善、架橋密度向上、薄膜化等の諸物性に優れた緑色画素が得られる。

[0077]

顔料分散体を調製するための分散剤としては、次に示すような高分子分散剤、すなわち(メタ)アクリル酸系(共)重合体ポリフローNo.75、No.90、No.95(共栄社油脂化学工業製)、メガファックF171、F172、F173(大日本インキ化学工 業製)、フロラードFc430、Fc431(住友スリーエム製)、ソルスパース13240、2 0000、24000、26000、28000等の各種ソルスパース分散剤(アビシア製)、ディ スパービック111、161、162、163、164、182、2000、2001(ビックケミー製)、



アジスパーPB711、PB411、PB111、PB821、PB822(味の素ファインテクノ製)等 を用いることができる。

[0078]

カチオン系、アニオン系、ノニオン系、両性、シリコーン系、フッ素系等の界面活性剤も分散剤として使用できる。界面活性剤の中でも、次に例示するような高分子界面活性剤、すなわち、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル等のポリオキシエチレンアルキルエーテル類;ポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル等のポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル類;ポリエチレングリコールジラウレート、ポリエチレングリコールジステアレート等のポリエチレングリコールジエステル類;ソルビタン脂肪酸エステル類;脂肪酸変性ポリエステル類;3級アミン変性ポリウレタン類などの高分子界面活性剤が好ましく用いられる。

[0079]

分散剤の配合割合は、通常、顔料(緑色顔料と他の顔料の合計) 100質量部 に対して通常は100質量部以下、好ましくは30質量部以下の割合で用いる。

[0080]

顔料分散体を調製するための溶剤(分散溶剤)としては、後述する感光性着色 組成物を調製するために希釈溶剤として用いられる各種の有機溶剤を用いること ができる。分散溶剤は、顔料(緑色顔料と他の顔料の合計) 100質量部に対し て通常は100~100質量部、好ましくは200~900質量部の割合で用 いる。

[0081]

顔料分散体は、緑色顔料、他の顔料、分散剤、及び、必要に応じてその他の成分を、任意の順序で溶剤に混合し、ジェットミル、ニーダー、ロールミル、アトライタ、スーパーミル、ディゾルバ、ホモミキサー、サンドミル等の公知の分散機を用いて分散させることによって調製できる。本発明の緑色顔料は、他の顔料とは分けて分散体に調製してもよいし、他の顔料と混合して分散体に調製しても良い。



[0082]

感光性着色組成物は、緑色顔料、他の顔料及び分散剤と共に、光重合性化合物や光重合開始剤等の光硬化に関与する成分、すなわち感光性成分を配合し、必要に応じて溶剤で適切に希釈することにより調製される。

[0083]

光重合性化合物は、可視光または紫外線や電離放射線のような不可視光の照射によって、それ自体が直接重合反応により硬化するか、又は、光照射によって活性化した開始剤の作用を受けて重合反応を生じて硬化する化合物である。光重合性化合物の反応形式はラジカル重合、アニオン重合、カチオン重合等のいずれであってもよいが、光重合性化合物としては通常、エチレン性不飽和結合を有するラジカル重合性のモノマー、オリゴマー、ポリマーが用いられる。

[0084]

エチレン性不飽和結合を有するモノマー又はオリゴマーとしては、多官能アクリレート系のモノマー又はオリゴマーが好ましく用いられ、例えば、エチレングリコール(メタ)アクリレート、ジエチレングリコールジ(メタ)アクリレート、プロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、プロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、ポリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、ポリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、ポリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、ペキサンジ(メタ)アクリレート、ネオペンチルグリコールジ(メタ)アクリレート、グリセリンジ(メタ)アクリレート、グリセリントリ(メタ)アクリレート、グリセリントラ(メタ)アクリレート、デーブタンジオールジアクリレート、ペンタエリスリトールトリアクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、ペンタエリスリトール(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールへキサ(メタ)アクリレートなどを例示することができる。これらの成分は2種以上を組み合わせて使用してもよい。

[0085]

上記モノマー又はオリゴマーの少なくとも一部は、充分な架橋密度を得るためにラジカル重合性基を2個以上有していることが好ましく、3個以上有していることが特に好ましい。



[0086]

エチレン性不飽和結合を有するポリマーとしては、上記多価アクリレート系モノマーのポリマーや、或いは、エチレン性不飽和結合と共に水酸基やカルボキシル基等の他の官能基を有するモノマーを重合させた後に、ポリマー分子に存在する水酸基やカルボキシル基等の他の官能基を足場にしてエチレン性不飽和結合を導入したポリマーを用いることができる。

[0087]

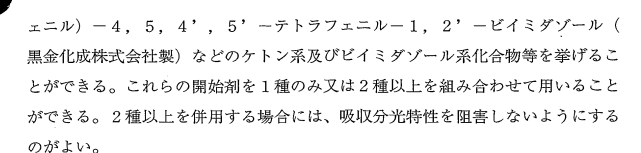
充分な製膜性を得るためには重合性のポリマーを用いることが望ましく、充分な架橋密度を得るためには重合性のモノマー又はオリゴマーを用いることが望ましいことから、両者を混合して用いるのが好ましい。

[0088]

これらの重合性又は非重合性のポリマー及び/又は重合性のモノマー及び/又はオリゴマーからなるバインダー樹脂は、感光性着色組成物中に固形分比として、通常、 $5\sim1$ 5重量%、好ましくは $7\sim1$ 0重量%含有される。

[0089]

光重合開始剤としては、光照射によってラジカル重合、アニオン重合、カチオン重合等の重合反応を開始させる活性種を発生させる化合物を用いることができ、前記光重合性化合物の反応形式に応じて適切な活性種を発生させるものを選ぶ。光ラジカル開始剤としては、紫外線、電離放射線、可視光、或いは、その他の各波長、特に365nm以下のエネルギー線でフリーラジカルを発生する化合物が用いられ、例えば、ベンゾイン、ベンゾフェノンなどのベンゾフェノン誘導体又はそれらのエステルなどの誘導体;キサントン並びにチオキサントン誘導体フロロスルフォニル、クロロメチル多核芳香族化合物、クロロメチル複素環式化合物、クロロメチルベンゾフェノン類などの含ハロゲン化合物;トリアジン類;フルオレノン類;ハロアルカン類;光還元性色素と還元剤とのレドックスカップル類;有機硫黄化合物;過酸化物などがある。好ましくは、イルガキュアー184、イルガキュアー369、イルガキュアー651、イルガキュアー907(いずれもチバ・スペシャルティー・ケミカルズ社製)、ダロキュアー(メルク社製)、アデカ1717(旭電化工業株式会社製)、2、2、一ビス(0ークロロフ



[0090]

光ラジカル開始剤は、感光性着色組成物中に固形分比として、通常、0.05~18重量%、好ましくは0.1~13重量%含有される。光ラジカル開始剤の添加量が0.05重量%未満になると光硬化反応が進まず、残膜率、耐熱性、耐薬品性などが低下する傾向がある。また、この添加量が18重量%を超えるとベース樹脂への溶解度が飽和に達し、スピンコーティング時や塗膜レベリング時に開始剤の結晶が析出し、膜面の均質性が保持できなくなってしまい、膜荒れ発生と言う不具合が生じる。

[0091]

なお、感光性着色組成物を調製するにあたって、光重合開始剤は、本発明に係る感光性着色組成物に最初から添加しておいてもよいが、比較的長期間保存する場合には、使用直前に感光性樹脂組成物中に分散或いは溶解することが好ましい

[0092]

さらに本発明の感光性着色組成物には、耐熱性、密着性、耐薬品性(特に耐アルカリ性)の向上を図る目的で、必要に応じて、エポキシ基を分子内に2個以上有する化合物(エポキシ樹脂)を配合することができる。エポキシ基を分子内に2個以上有する化合物としては、例えば、ビスフェノールA型エポキシ樹脂としてエピコート1001、1002、1003、1004、1007、1009、1010(油化シェル製)など、ビスフェノールF型エポキシ樹脂としてエピコート807(油化シェル製)など、フェノールノボラック型エポキシ樹脂としてEPPN201、202(日本化薬製)、エピコート154(油化シェル製)など、クレゾールノボラック型エポキシ樹脂としてEOCN102、103S、104S、1020、1025、1027(日本化薬製)、エピコート180S(



油化シェル製)などを例示できる。さらに、環式脂肪族エポキシ樹脂や脂肪族ポリグリシジルエーテルを例示することもできる。

[0093]

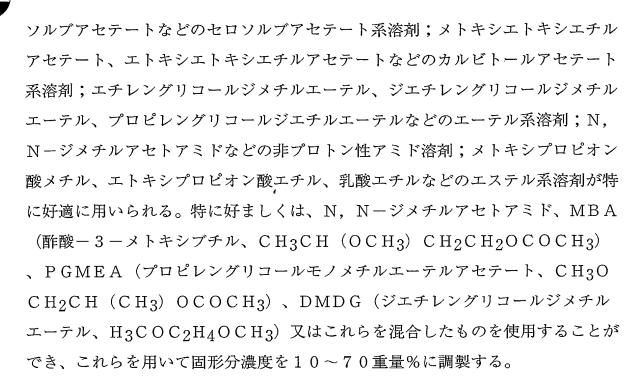
このようなエポキシ樹脂は、感光性着色組成物中に固形分比で、通常は $0\sim6$ 0重量%、好ましくは $5\sim4$ 0重量%含有される。

[0094]

上述の感光性着色組成物には、必要に応じて上記の成分以外にもシランカップ リング剤等の各種の添加剤を配合することができる。

[0095]

上記感光性着色組成物には、塗料化及び塗布適性を考慮して通常、光重合性化 合物、多価ラジカル重合性化合物、光重合開始剤等の配合成分に対する溶解性が 良好で、日つ、スピンコーティング性が良好となるように沸点が比較的高い溶剤 が含有される。使用可能な溶剤としては、例えばメチルアルコール、エチルアル コール、Nープロピルアルコール、iープロピルアルコールなどのアルコール系 溶剤;メトキシアルコール、エトキシアルコールなどのセロソルブ系溶剤;メト キシエトキシエタノール、エトキシエトキシエタノールなどのカルビトール系溶 剤;酢酸エチル、酢酸ブチル、メトキシプロピオン酸メチル、エトキシプロピオ ン酸エチル、乳酸エチルなどのエステル系溶剤;アセトン、メチルイソブチルケ トン、シクロヘキサノンなどのケトン系溶剤;メトキシエチルアセテート、エト キシエチルアセテート、エチルセロソルブアセテートなどのセロソルブアセテー ト系溶剤;メトキシエトキシエチルアセテート、エトキシエトキシエチルアセテ ートなどのカルビトールアセテート系溶剤;ジエチルエーテル、エチレングリコ ールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、テトラヒドロ フランなどのエーテル系溶剤; N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチ ルアセトアミド、Nーメチルピロリドンなどの非プロトン性アミド溶剤;γーブ チロラクトンなどのラクトン系溶剤;ベンゼン、トルエン、キシレン、ナフタレ ンなどの不飽和炭化水素系溶剤;N-ヘプタン、N-ヘキサン、N-オクタンな どの飽和炭化水素系溶剤などの有機溶剤を例示することができる。これらの溶剤 の中では、メトキシエチルアセテート、エトキシエチルアセテート、エチルセロ



[0096]

感光性着色組成物を製造するには、本発明の緑色顔料、他の顔料、分散剤、光重合性化合物、光重合開始剤、及び、その他の成分を適切な溶剤に投入するか、本発明の緑色顔料、他の顔料、分散剤等からなる顔料分散体と、光重合性化合物、光重合開始剤等の感光性成分及びその他の成分を溶剤中に投入して、ペイントシェーカー、ビーズミル、サンドグラインドミル、アトライターミル、2本ロールミル、3本ロールミル、ニーダなどの一般的な方法で溶解、分散させればよい

[0097]

このようにして得られる感光性着色組成物を用いてカラーフィルターの緑色画素を形成することができる。カラーフィルターは、透明基板に所定のパターンで形成されたブラックマトリックスと、当該ブラックマトリックス上に所定のパターンで形成した画素部を備え、さらに必要に応じて、当該画素部を覆うように形成された保護膜を備えている。保護膜上に必要に応じて液晶駆動用の透明電極が形成される場合もある。また、ブラックマトリックス層が形成された領域に合わせて、透明電極板上若しくは画素部上若しくは保護膜上にスペーサーが形成される場合もある。



[0098]

画素部は赤色画素、緑色画素及び青色画素がモザイク型、ストライプ型、トライアングル型、4画素配置型等の所望のパターンで配列されてなり、ブラックマトリックス層は各画素パターンの間及び画素部形成領域の外側の所定領域に設けられている。

[0099]

緑色画素は、本発明の緑色顔料を含有する感光性着色組成物を透明基板の一面側に塗布し、フォトマスクを介して紫外線、電離放射線等の活性化エネルギー線を照射することにより露光し、アルカリ現像後、クリーンオーブン等で加熱硬化することにより形成できる。他の色の画素やブラックマトリックス層などの着色層は、緑色画素と同様に顔料分散法で形成するのが好ましいが、染色法、印刷法、電着法等の他の方法で形成することもできる。ブラックマトリックス層は、クロム蒸着等により形成してもよい。画素部は、通常、2.0 μ m程度の厚さに形成する。

[0100]

保護膜は、透明な感光性樹脂組成物の塗工液を、スピンコーター、ロールコーター、スプレイ、印刷等の方法により塗布して形成することができる。保護膜は、例えば、 2μ m程度の厚さに形成する。スピンコーターを使用する場合、回転数は $500\sim1500$ 回転/分の範囲内で設定する。感光性樹脂組成物の塗工膜は、フォトマスクを介して活性化エネルギー線を照射することにより露光され、アルカリ現像後、クリーンオーブン等で加熱硬化されて保護膜となる。

$[0\ 1\ 0\ 1]$

保護膜上の透明電極は、酸化インジウムスズ(ITO)、酸化亜鉛(ZnO)、酸化スズ(SnO)等、およびそれらの合金等を用いて、スパッタリング法、真空蒸着法、CVD法等の一般的な方法により形成され、必要に応じてフォトレジストを用いたエッチング又は治具の使用により所定のパターンとしたものである。この透明電極の厚みは20~500nm程度、好ましくは100~300nm程度とすることできる。

[0102]



透明電極上のスペーサーも、感光性樹脂組成物の塗工液を、スピンコーター、ロールコーター、スプレイ、印刷等の方法により塗布し、フォトマスクを介する活性化エネルギー線照射により露光し、アルカリ現像後、クリーンオーブン等で加熱硬化することにより形成できる。上記スペーサーは、セルギャップに対応する高さを有する柱状スペーサーであることが好ましい。柱状スペーサーは、例えば、 5μ m程度の高さに形成される。スピンコーターの回転数も保護膜を形成する場合と同様に、500~1500回転/分の範囲内で設定すればよい。

[0103]

配向膜は、ポリイミド樹脂等の樹脂を含有する塗工液をカラーフィルターの内面側にスピンコート等の公知の方法で塗布し、乾燥し、必要に応じて熱や光により硬化させた後、ラビングすることによって形成できる。

[0104]

このようにして得られるカラーフィルターは、透明基板と、当該透明基板上に 形成された画素部を備え、さらに必要に応じてブラックマトリックス層、前記着 色層を被覆する保護膜及び/又は対向させるべき電極基板との間隔を維持するた めに非表示部と重なり合う位置に設けられたスペーサー等を備えていてもよく、 画素部のうち緑色画素が本発明の緑色顔料を含有するものである。

$[0\ 1\ 0\ 5]$

本発明に係る緑色顔料及び調色のために他の顔料を少なくとも一種含有する緑色画素を有している。この緑色画素は、膜厚が 2.2μ m以下にして単一画素で測色した時に、CIEのXYZ表色系においてx座標が $0.25 \le x \le 0.32$ 、y座標が $0.55 \le y \le 0.75$ 及び刺激値Yが $50 \le Y$ の範囲の色空間を表示でき、他の色の画素と組み合わせることによって広い色再現領域を確保できると共に、膜厚が薄くても明度が非常に大きい。

[0106]

また、上記緑色画素は、少量の黄色顔料を混合するだけで黄味を強くすることができ、画素中の前記緑色顔料に対する前記黄色顔料の重量比(黄色顔料/緑色顔料)が 1. 6 以下の場合でも、単一画素で測色した時にCIEのXYZ表色系においてx座標が 0. $25 \le x \le 0$. 32、及び、y座標が 0. $55 \le y \le 0$.



75の範囲のxy色度座標領域を表示することができる。

[0107]

また、上記緑色画素は、顔料や分散剤等の非感光性成分を少なくし、光重合性化合物や光重合開始剤等の感光性成分、熱硬化性樹脂等の感光性成分以外の硬化性成分、アルカリ可溶性バインダー等の現像性成分の配合割合を増やすことができるので、光硬化性、微細パターンの形成能、画素形成後の物性が良好であり、具体的には、照射感度が良好であり、残さが生じにくく、異物が残らず、現像度が高く、現像後形状が正確であり、画素の断面は台形状となり、膜厚が均一である。また、得られた画素は架橋密度が高いので、硬度や弾性に優れ、不純物の溶出も少ない

本発明によれば、感光性着色組成物の塗膜を上面から露光する時に塗膜の下側まで充分に硬化するので、現像する時に逆テーパー状にはならず、画素断面の下底の長さに対する上底の長さの比(上底/下底)が1未満となるテーパー状に形成され、パターンの形状が良好である。

[0108]

また、得られた画素は硬度が500N/mm²以上又は弾性変形率が20%以上に達し、変形し難い緑色画素が得られる。

[0109]

画素の硬度は、超微小硬度計((株)フィッシャーインスツルメンツ製WIN-HCU)を用い、ビッカース圧子の最大荷重20mN(加重速度2mN/秒、最大荷重で5秒間保持、除重速度2mN/秒)となる条件で表面硬度を測定した時のユニバーサル硬さ(試験荷重/試験荷重下でのビッカース圧子の表面積:N/mm²)として特定される。

[0110]

また、弾性変形率は上記試験において、弾性変形量と塑性変形量を測定し、弾性変形量と塑性変形量の総和である全変形量に対する弾性変形量の割合として特定される。

[0111]

また、液晶カラーテレビは動画に対応するために高速応答が必要とされる。こ



のような要求に対して、本発明の緑顔料を用いることで硬化成分を十分な量使えるため、不純物の溶出性を少なくし、電圧保持率等に優れたカラーフィルターを 作製し、液晶カラーテレビに適用できる。

[0112]

このようにして製造されたカラーフィルターを相手部材である液晶駆動側基板と対向させ、間隙部に液晶を満たして密封することにより、液晶パネルが得られる。このような液晶パネルは、パーソナルコンピューター等のフラットディスプレー等の表示装置として好適に適用できる。

[0113]

なお、本発明に係るカラーフィルターを液晶表示装置用カラーフィルターを代表例として説明したが、本発明は、TN、IPS、VA等の駆動モードに関係なくアクティブ方式のカラーフィルターに適用可能であり、また、アクティブ方式に限られず各種の駆動方式のカラーフィルター、例えば単純マトリックス方式等に適用可能であり、さらには、液晶表示装置以外の他方式の表示装置用のカラーフィルター、例えばEL(エレクトロルミネッセンス)デバイスのカラーフィルターにも適用可能である。

[0114]

ELデバイスは、RGB各色のEL素子をマトリックス状に配列し、各色の発光を制御すればフルカラー表示可能であるが、EL素子の光取り出し側(鑑賞者側)にカラーフィルターを配置することにより、発色光を変調させて表示性能を向上させることができ、またカラーフィルターがEL素子を外部光から保護して長寿命化に貢献する等の効果も得られる。

[0115]

【実施例】

A. 緑色顔料の合成

(合成実施例1)

フタロジニトリル、塩化亜鉛を原料として亜鉛フタロシアニンを製造した。これの1-クロロナフタレン溶液は、600~700nmに光の吸収を有していた。ハロゲン化は、塩化スルフリル3.1重量部、無水塩化アルミニウム3.7重



量部、塩化ナトリウム 0.46 重量部、亜鉛フタロシアニン 1 重量部を40 ℃で混合し、臭素 2.2 重量部を滴下して行った。80 ℃で 15 時間反応し、その後、反応混合物を水に投入し、ハロゲン化亜鉛フタロシアニン粗顔料を析出させた。この水性スラリーを濾過し、80 ℃の湯洗浄を行い、90 ℃で乾燥させ、2.6 重量部の精製されたハロゲン化亜鉛フタロシアニン粗顔料を得た。

[0116]

このハロゲン化亜鉛フタロシアニン粗顔料1重量部、粉砕した塩化ナトリウム7重量部、ジエチレングリコール1.6重量部、キシレン0.09重量部を双腕型ニーダーに仕込み、100℃で6時間混練した。混練後80℃の水100重量部に取り出し、1時間攪拌後、濾過、湯洗、乾燥、粉砕したハロゲン化亜鉛フタロシアニン顔料(以下、顔料組成物(1)と称す)を得た。

[0117]

[0118]

(合成実施例2)

フタロジニトリル、塩化亜鉛を原料として亜鉛フタロシアニンを製造した。これの1-クロロナフタレン溶液は、 $600\sim700$ nmに光の吸収を有していた。ハロゲン化は、塩化スルフリル3.1重量部、無水塩化アルミニウム3.7重量部、塩化ナトリウム0.46重量部、亜鉛フタロシアニン1重量部を40℃で混合し、臭素2.8重量部を滴下して行った。80℃で15時間反応し、その後、反応混合物を水に投入し、ハロゲン化亜鉛フタロシアニン粗顔料を析出させた。この水性スラリーを濾過し、60℃の湯洗浄を行い、90℃で乾燥させ、2.7重量部の精製されたハロゲン化亜鉛フタロシアニン粗顔料を得た。

[0119]

このハロゲン化亜鉛フタロシアニン粗顔料に他の成分を上記合成実施例1と同じ組成で仕込み、同じ方法でニーダーを用い顔料化し、ハロゲン化亜鉛フタロシ



アニン顔料 (以下、顔料組成物 (2)と称す)を得た。

[0120]

得られたハロゲン化亜鉛フタロシアニン顔料は、質量分析によるハロゲン含有量分析から、平均組成Z n P c B r $_{13}$ C 1 $_2$ H であった。なお、透過型電子顕微鏡(日本電子(株)製J E M - 2 0 1 0)で測定した一次粒径の平均値は0 . 0 6 5 μ m であった。

[0121]

(合成実施例3)

フタロジニトリル、塩化亜鉛を原料として亜鉛フタロシアニンを製造した。これの1-クロロナフタレン溶液は、 $600\sim700$ nmに光の吸収を有していた。ハロゲン化は、塩化スルフリル3.1重量部、無水塩化アルミニウム3.7重量部、塩化ナトリウム0.46重量部、亜鉛フタロシアニン1重量部を40℃で混合し、臭素4.4重量部を滴下して行った。80℃で15時間反応し、その後、反応混合物を水に投入し、ハロゲン化亜鉛フタロシアニン粗顔料を析出させた。この水性スラリーを濾過し、80℃の湯洗浄を行い、90℃で乾燥させ、3.00重量部の精製されたハロゲン化亜鉛フタロシアニン粗顔料を得た。

[0122]

このハロゲン化亜鉛フタロシアニン粗顔料に他の成分を上記合成実施例1と同じ組成で仕込み、同じ方法でニーダーを用い顔料化し、ハロゲン化亜鉛フタロシアニン顔料(以下、顔料組成物(3)と称す)を得た。

[0123]

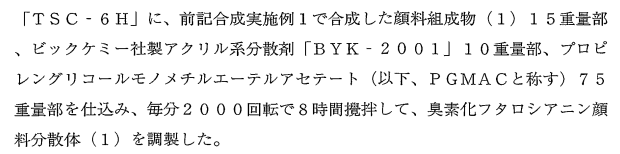
得られたハロゲン化亜鉛フタロシアニン顔料は、質量分析によるハロゲン含有量分析から、平均組成 Z n P c B r $_{14}$ C 1 $_2$ であった。なお、透過型電子顕微鏡(日本電子(株)製 J E M - 2 0 1 0)で測定した一次粒径の平均値は 0 . 0 6 5 μ m であった。

[0124]

B. 緑顔料分散体の調製

(分散体実施例1)

直径0.5mmのジルコニアビーズを仕込んだ五十嵐機械製造社製高速分散機



[0125]

(分散体実施例2)

顔料組成物(1)の代わりに前記合成実施例2で合成した顔料組成物(2)を 用いた以外は分散体実施例1と同様にして、臭素化フタロシアニン顔料分散体(2)を調製した。

[0126]

(分散体実施例3)

顔料組成物 (1) の代わりに前記合成実施例 3 で合成した顔料組成物 (3) を 用いた以外は分散体実施例 1 と同様にして、臭素化フタロシアニン顔料分散体 (3) を調製した。

[0127]

(分散体比較例1)

顔料組成物(1)の代わりにピグメントグリーン7(塩素化銅フタロシアニン顔料)を用いた以外は分散体実施例1と同様にして、塩素化銅フタロシアニン顔料分散体を調製した。

[0128]

(分散体比較例2)

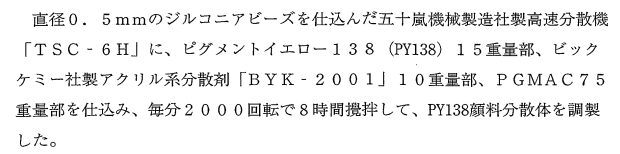
顔料組成物(1)の代わりにピグメントグリーン36(臭素化銅フタロシアニン顔料)を用いた以外は分散体実施例1と同様にして、臭素化銅フタロシアニン顔料分散体を調製した。

[0129]

C. 感光性緑色組成物の調製

(感光性緑色組成物実施例1)

(1) 黄色顔料分散体の調製



[0130]

また、上記PY138顔料分散体のピグメントイエロー138をピグメントイエロ -185に代えた以外は同様にして、PY185顔料分散体を調製した。

$[0\ 1\ 3\ 1]$

(2)感光性緑色組成物Aの調製

アルカリ可溶型光反応性ポリマーを調製するために、MMA70部、BzMA 15部、MAA15部、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA) 100部をフラスコに仕込み、93℃、窒素雰囲気下で7時間重合 した。この反応液の固形分濃度をPGMEAで40.2%に調製した。得られた ポリマーの酸価は104mgKOH、ポリスチレン換算の重量平均分子量Mwは 24.700であった。

[0132]

次いで、臭素化亜鉛フタロシアニン顔料分散体(1)、PY138顔料分散体、PY1 85分散体、アルカリ可溶型光反応性ポリマー、ジペンタエリスリトールペンタア クリレート、イルガキュア369(商品名)及びPGMEAを下記割合で、室温 で混合、攪拌、ろ過して感光性緑色組成物Aを調製した。

[0133]

<感光性緑色組成物Aの組成>

・臭素化亜鉛フタロシアニン顔料分散体(1)

:22.80部

·PY138顔料分散体 : 2 7. 4 1 部

· PY185顔料分散体 : 9. 14部

・アルカリ可溶型光反応性ポリマー

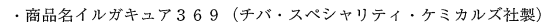
:6.91部

・ジペンタエリスリトールペンタアクリレート(日本化薬(株)製サートマーS

R399)

:1.67部





: 1. 11部

· PGMEA

:30.96部

(感光性緑色組成物実施例2~3及び感光性緑色組成物比較例1~2)

配合成分を第1表に示すように変更する以外は感光性緑色組成物実施例1と同様と同様の手順で、感光性緑色組成物B~Eを調製した。

[0134]

【表1】

第1表:感光性着色組成物配合表

組成物実施例No.	実施例 1 (組成物 A)	実施例 2 (組成物B)	実施例3 (組成物C)	比較例 1 (組成物 D)	比較例2 (組成物E)
組成 (質量部)					
臭素化亜鉛フタロシアニン 分散体 1	22. 80	_	_	_	-
臭素化亜鉛フタロシアニン 分散体 2	-	25. 09	-	_	_
臭素化亜鉛フタロシアニン 分散体3	_	-	40, 17	_	-
塩素化銅フタロシアニン 分散体	_	-	_	19. 76	***
臭素化銅フタロシアニン 分散体	_	-	-	_	45. 70
PY138顔料分散体	27. 41	24. 95	18. 66	29. 69	21. 78
PY185顔料分散体	9. 14	8. 32	6. 22	9. 90	7. 27
アルカリ可溶型 光反応性ポリマー	6. 91	7. 07	5. 98	6. 91	4. 41
シ゛ヘ゛ンタエリスリトール ヘ゛ンタアクリレート	1. 67	1. 71	1.44	1. 67	1. 06
イルカ* キュ7369	1.11	1. 14	0. 96	1. 11	0. 71
PGMEA	30. 96	31.80	26. 57	30. 96	19. 07
非反応性成分/反応 性成分(b/a)比	0. 24	0. 24	0. 31	0. 24	0. 48
P/V比	0. 64	0. 62	0. 77	0. 64	1. 06
黄/緑顔料比	1.60	1. 33	0, 62	2. 00	0. 64

[0135]





D. 緑色画素の形成

(緑色画素実施例1~3、緑色画素比較例1~2)

実施例の感光性緑色組成物A乃至C及び比較例の感光性緑色組成物D乃至Eを 用いて緑色画素を作成し、下記項目を評価した。評価結果を第3表に示す。

[0136]

(1)色評価

形成したカラーフィルタ画素を、オリンパス(株)製OSP-SP200顕微分光測光装置で測色した。測定条件は、光源がC光源、照明倍率20倍、ピンホールNo.7(50 μ m)である。

[0137]

(2) 硬さ・弾性変形率評価

10 c m画のガラス基板上に、感光性緑色組成物をスピンコーター(MIKA SA製、形式1 H-D X 2)により、塗布、乾燥し、乾燥膜厚 2. $6 \mu \text{ m}$ の塗布膜を形成した。この塗膜をホットプレート上で 90 C、3分間加熱した。加熱後、2. 0 k Wの超高圧水銀ランプを装着した U V V ライナー(大日本スクリーン製、形式MA 1200)によって、100 m J/c m²の強度(405 n m照度換算)で紫外線を照射した。紫外線の照射後、塗布膜をクリーンオーブン(忍足研究所(株)製、SCOV-250 Hy-So)により230 Cで30分間乾燥し、膜厚 2. $2 \mu \text{ m}$ の硬化膜を得た。

[0138]

得られた硬化膜の硬度を、超微小硬度計((株)フィッシャーインスツルメンツ製WIN-HCU)を用い、ビッカース圧子の最大荷重 $20\,\mathrm{mN}$ となる条件で表面硬度を測定した時のユニバーサル硬さ(試験荷重/試験荷重下でのビッカース圧子の表面積: $\mathrm{N/mm^2}$)で評価した。

$[0\ 1\ 3\ 9]$

また、同時に測定される最大荷重時の変形量及び荷重解除後の変形量から、次式:

弾性変形率=100-(荷重解除後の変形量/最大荷重時の変形量)×100 に従い、弾性変形率を計算した。



[0140]

(3) 残渣、感度、密着性、現像性及び断面形状の評価

厚み $0.7 \,\mathrm{mm}$ で $10 \,\mathrm{cm} \times 10 \,\mathrm{cm}$ の π ラス基板(旭硝子(株)製)上に上記感光性着色組成物をスピンコーター(MIKASA製、形式 $1 \,\mathrm{H}$ ー D X 2)で塗布し、 $90 \,\mathrm{Con}$ ホットプレート上で $3 \,\mathrm{Gll}$ プリベークを行って膜厚 $2.7 \,\mu\,\mathrm{m}$ の塗膜を形成した。次いで、この基板を室温まで冷却した後、超高圧水銀ランプを用いフォトマスクを介して、塗膜に $365 \,\mathrm{nm}$ 、 $405 \,\mathrm{nm}$ 及び $436 \,\mathrm{nm}$ の 各波長を含む紫外線を $300 \,\mathrm{mJ/cm}^2$ の露光量で照射した。但し、感度評価を行う場合には、 $50 \,\mathrm{cm}^3$ $00 \,\mathrm{mJ/cm}^2$ の範囲で露光量を変動させた。その後、この基板を $23 \,\mathrm{Coo}$ $0.5 \,\mathrm{wt}$ %水酸化カリウム水溶液を用いて $1 \,\mathrm{Gll}$ 、スピン現像機で現像した後、純水で $1 \,\mathrm{Gll}$ 活浄し、乾燥した。その後、基板を $23 \,\mathrm{Coo}$ のクリーンオーブン内で $30 \,\mathrm{Gll}$ ポストベークを行って、基板上に画素パターンが配列された画素アレイを作製した。得られた画素の最終膜厚は $2.2 \,\mu\,\mathrm{m}$ であった。

[0141]

得られた緑色画素について、以下の評価を行った。結果を第2表に示す。

[0142]

<残渣>

未露光部の基板表面をエタノールを含ませたレンズクリーナー(商品名トレシー、東レ(株)製)で10回拭き取り、レンズクリーナーの着色の有無を調べ、下記基準で評価した。

- ・○:レンズクリーナーが全く着色しない。
- ・×:レンズクリーナーが着色する。

[0143]

<感度>

 $20 \mu m$ のライン&スペースが密着する最小露光量を測定し、下記基準で評価した。

- ・〇:100mJ/cm²以下で20 μ mのラインが密着する。
- ・×: $100 \text{ m J} / \text{ c m}^2$ 以下で $20 \mu \text{ m}$ のラインが密着しない。





[0144]

<密着性>

 $1 \mu \text{ m} \sim 5 0 \mu \text{ m}$ のライン&スペースで、現像工程後に流されずに密着している最小線幅を測定し、下記基準で評価した。

- ·○:10 μ m以下のラインが密着する。
- ・×:10μm以下のラインが密着しない。

[0145]

<現像性>

未露光部が完全に溶解した時間を測定し、下記基準で評価した。

- ・◎:20秒~40秒で完全に溶解する。
- ・○:60秒以内で完全に溶解する。
- ・×:60秒以内で完全に溶解しない。

[0146]

<断面形状>

実施例15及び比較例4において基板に作製した画素を、ライン&スペースに対して垂直にガラス基板ごと切断し、真横からの断面写真を走査電子顕微鏡にて撮影した。倍率は10,000倍とした。撮影された写真上で、画素断面の上底と下底の長さを測定し、下底の長さに対する上底の長さの比率(上底/下底)を求めた。得られた比率を、下記基準で評価した。

- ・○:比率が1未満である。
- ・×:比率が1以上である。

[0147]



【表2】

第2表:緑色画素実施例

綠色画素実施例NO.	実施例 1 (組成物A)	実施例 2 (組成物B)	実施例3 (組成物C)	比較例 1 (組成物 D)	比較例2 (組成物E)
非反応性成分/ 反応性成分(b/a)比	0. 24	0. 24	0. 31	0. 24	0. 48
P/V比	0, 64	0. 62	0, 77	0. 64	1.06
黄/緑顔料	1. 60	1. 33	0. 62	2. 00	0. 64
膜厚(ミクロン)	2. 2	2. 2	2. 2	2. 2	2. 2
色度(x値)	0. 28	0. 28	0. 28	0. 28	0. 28
色度 (y 値)	0. 62	0. 62	0. 62	0. 62	0. 62
色度(Y値)	50	50	50	47	50
ュニハ゜ーサル硬 さ(N/mm²)	640	650	600	550	400
弾性変形率(%)	30	32	29	23	20
残さ	0	0	0	×	×
感度	0	0	0	0	×
密着性	0	0	0	0	×
現像性	0	0	0	×	×
形状	0	0	0	0	×

[0148]

E. カラーフィルターの作製

(カラーフィルター実施例 1)

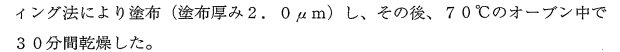
(1) ブラックマトリックスの形成

厚み1. 1 mmのガラス基板(旭硝子(株)製AL材)上に、感光性の黒色樹脂 CK-2000(富士ハントテクノロジー(株)製の商品名)をスピンコーターで塗布し、100 Cで3分間乾燥させ、膜厚 1.0μ mの遮光層を形成した。当該遮光層を超高圧水銀ランプで遮光パターンに露光した後に、0.5 wt %水酸化カリウム水溶液で現像し、その後、基板を 230 Cの雰囲気中に 30 分間放置することにより加熱処理を施して遮光部を形成すべき領域にブラックマトリックスを形成した。

[0149]

(2) 着色層の形成

上記のようにしてブラックマトリックスを形成した基板上に、感光性赤色組成物 CR-2000 (富士ハントテクノロジー (株) 製の商品名) をスピンコーテ



[0150]

次いで、感光性赤色組成物の塗膜から 100μ mの距離にフォトマスクを配置してプロキシミティアライナにより2.0kWの超高圧水銀ランプを用いて着色層の形成領域に相当する領域のみに紫外線を10秒間照射した。次いで、0.5wt%水酸化カリウム水溶液(液温23°C)中に1分間浸漬してアルカリ現像し、塗膜の未硬化部分のみを除去した。その後、基板を230°Cの雰囲気中に30分間放置することにより加熱処理を施して赤色画素を形成すべき領域に赤色のレリーフパターンを形成した。

[0151]

次に、上記感光性緑色組成物Aを用いて、赤色のレリーフパターン形成と同様の工程で、緑色画素を形成すべき領域に緑色のレリーフパターンを形成した。

[0152]

さらに、感光性青色樹脂組成物 CB-2000(富士ハントテクノロジー(株)製の商品名)を用いて、赤色のレリーフパターン形成と同様の工程で、青色画素を形成すべき領域に青色のレリーフパターンを形成し、赤(R)、緑(G)、青(B)の3色からなる着色層を形成し、カラーフィルターを得た。

[0153]

(3) 保護膜の形成

着色層を形成したガラス基板上に、クリアレジスト(JSR(株)製、商品名オプトマーSS6917)をスピンコーティング法により塗布、乾燥し、乾燥膜厚 2μ mの塗膜を形成した。この塗膜から100 μ mの距離にフォトマスクを配置してプロキシミティアライナにより 2 . 0 k Wの超高圧水銀ランプを用いて着色層の形成領域に相当する領域のみに紫外線を10秒間照射した。次いで、0. 5 w t %水酸化カリウム水溶液(液温 2 3 $\mathbb C$)中に1分間浸漬してアルカリ現像し、塗膜の未硬化部分のみを除去した。その後、基板を200 $\mathbb C$ の雰囲気中に30分間放置することにより加熱処理を施して保護膜を形成し、着色層と保護膜を有するカラーフィルターを得た。





[0154]

(4) スペーサーの形成

着色層を形成したガラス基板上に、下記組成の柱レジスト(富士フィルムオーリン(株)製、商品名カラーモザイク、品番CK-2000)をスピンコーティング法により塗布、乾燥し、乾燥膜厚5μmの塗布膜を形成した。この塗膜から100μmの距離にフォトマスクを配置してプロキシミティアライナにより2.0kWの超高圧水銀ランプを用いて、ブラックマトリックス上のスペーサーの形成領域のみに紫外線を10秒間照射した。次いで、0.5wt%水酸化カリウム水溶液(液温23℃)中に1分間浸漬してアルカリ現像し、未硬化部分のみを除去した。その後、基板を230℃の雰囲気中に30分間放置することにより加熱処理を施して固定スペーサーを形成し、着色層とスペーサーを有するカラーフィルターを得た。

[0155]

(カラーフィルター実施例2~3)

緑色画素を形成するために上記感光性緑色組成物Aに代えて感光性緑色組成物 B又はCを用いた以外はカラーフィルター実施例1と同様にして、着色層と保護 膜を有するカラーフィルター及び着色層とスペーサーを有するカラーフィルター を得た。

[0156]

E. 液晶パネルの作製

上記実施例で得られたカラーフィルターの固定スペーサーを含む表面に、基板温度200℃でアルゴンと酸素を放電ガスとし、DCマグネトロンスパッタリング法によってITOをターゲットとして透明電極膜を形成した。その後、更に透明電極膜上にポリイミドよりなる配向膜を形成した。

[0157]

次いで、上記カラーフィルターと、TFTを形成したガラス基板とを、エポキシ樹脂をシール材として用い、150 \mathbb{C} で0.3 k g/c m^2 の圧力をかけて接合してセル組みし、TN液晶を封入して、本発明の液晶パネルを作製した。

[0158]



【発明の効果】

以上説明したように、本発明に係る緑色顔料は黄味が強く明度が高いことからカラーフィルターの緑色画素を形成するのに好適に用いられ、それ自体の配合割合を少なくすることができると共に、調色のために混合される黄色顔料の配合割合も少なくすることができるので、薄くて透明性の高い、色純度に優れた緑色画素を形成できる。また、黄色顔料は、耐熱性や耐光性に劣るものが多いため、黄色顔料の配合割合が少なくなることによって、緑色画素の耐性も向上する。

[0159]

さらに、本発明の緑色顔料及び黄色顔料の配合割合が減り、それに伴って顔料 分散体や感光性着色組成物中の分散剤の使用量も減る結果、光硬化反応に関与す る感光性成分の配合割合が増え、硬度、弾性、形状、膜厚均一性等の諸物性に優 れた緑色画素が得られる。

[0160]

このような本発明に係る緑色顔料を用いた緑色画素は色再現領域が広く、且つ、輝度が高く、且つ、諸物性にも優れているため、係る緑色画素を備えた表示性能の高いカラーフィルター及び液晶パネルを用いて、NTSC或いはEBUといったカラーテレビの表示規格を満足し得る液晶表示装置を製造することが可能となる。

【図面の簡単な説明】

【図1】

液晶パネルの一例についての模式的断面図である。

【図2】

液晶パネルの別の例についての模式的断面図である。

【図3】

本発明に係る緑色顔料が表現できるxy色度座標領域を示す図である。

【符号の説明】

- 1…カラーフィルター
- 2…液晶駆動側基板
- 3…間隙部



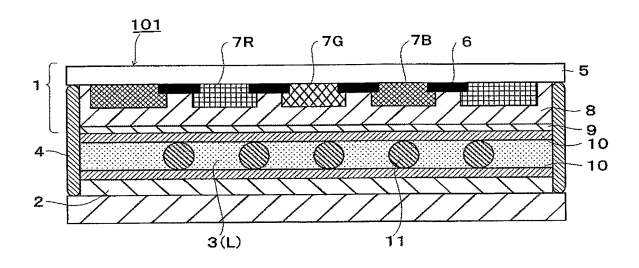
- 4…シール材
- 5…透明基板
- 6…ブラックマトリックス層
- 7 (7R、7G、7B)…画素部
- 8…保護膜
- 9 …透明電極膜
- 10…配向膜
- 11…粒子状スペーサー
- 12…柱状スペーサー



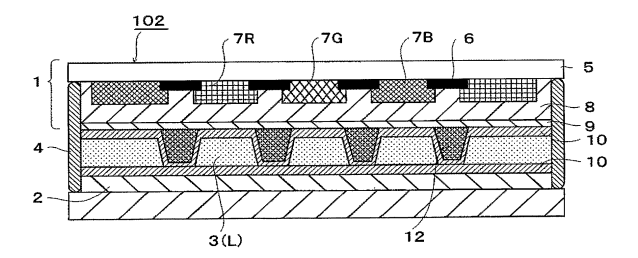
【書類名】

図面

【図1】

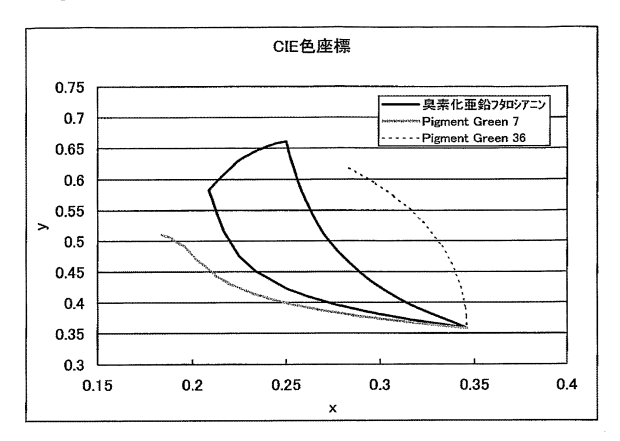


[図2]





【図3】





【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 従来の緑色顔料では表示できない色座標を表示できるカラーフィルター用緑色顔料を提供する。また、上記緑色顔料を用いて感光性着色組成物、顔料分散体、カラーフィルター及び液晶パネルを提供する。

【解決手段】 本発明のカラーフィルター用緑色顔料は、フタロシアニングリーン顔料からなり、単体で測色した時のCIEのXYZ表色系において所定の方程式1、2及び3で囲まれるxy色度座標領域を表示できる。

【選択図】 図2

特願2002-215169

出願人履歴情報

識別番号

[000002897]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月27日 新規登録

新規登録

住所氏名

東京都新宿区市谷加賀町一丁目1番1号

大日本印刷株式会社

特願2002-215169

出願人履歴情報

識別番号

[000002886]

1. 変更年月日 [変更理由]

· 住 所 氏 名 1990年 8月17日

新規登録

東京都板橋区坂下3丁目35番58号

大日本インキ化学工業株式会社